

# Salmosan Vet, 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Niet  
gemachtigd

- Azamethiphos

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Salmosan Vet, 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Atlantische zalm

---

**Toedieningsweg:**

Toediening in het watermilieu

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor suspensie voor behandeling van vis

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening in het watermilieu:**

•

**Atlantische zalm**

- Fish meat. 10 degree day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AF17

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Benchmark Animal Health Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

10/12/2014

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Freja Transport & Logistics A/S

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

Vm 43684/4002

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/11/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Noorwegen

---

**Procedurenummer:**

NO/V/0011/001

---

**Generic of:**

600000044533

600000044534

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.